PCT

特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 C07D 277/34, A61K 31/425

A1

(11) 国際公開番号

WO97/32863

(43) 国際公開日

1997年9月12日(12.09.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/00639

(22) 国際出願日

1997年3月3日(03.03.97)

(30) 優先権データ 特願平8/51532

1996年3月8日(08.03.96)

JP

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について)

鳥居薬品株式会社

(TORII PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒103 東京都中央区日本橋本町三丁目4番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

平良盛三(TAIRA, Seizo)[JP/JP]

〒261 千葉県千葉市美浜区幸町2-19-10 Chiba, (JP)

杉本 篇(SUGIMOTO, Atsushi)[JP/JP]

〒299-32 千葉県山武郡大網白里町上谷新田408-32 Chiba, (JP)

(74) 代理人

弁理士 浅村 皓, 外(ASAMURA, Kiyoshi et al.)

〒100 東京都千代田区大手町2丁目2番1号

新大手町ビル331 Tokyo, (JP)

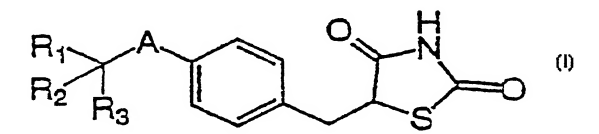
(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ARIPO特許 (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: THIAZOLIDINE-2,4-DIONE DERIVATIVES

(54)発明の名称 チアゾリジン-2,4-ジオン誘導体



(57) Abstract

Novel thiazolidine-2,4-dione derivatives represented by general formula (I); salts of the derivatives; and diabetes remedies containing the same, wherein R₁ is cycloalkyl, substituted or unsubstituted phenyl, naphthyl, or a heterogeneous mono- or bicyclic group containing one or more atoms selected from among nitrogen, oxygen and sulfur; R₂ and R₃ are each independently hydrogen, lower alkyl, cycloalkyl, alkoxy, halogeno, hydroxy, (optionally protected) amino, phenyl or -(CH₂)_a- (wherein n is 2 to 6); and A is an amide linkage.

7) 要約

本発明は新規な式

〔式中、R、は、シクロアルキル基、無置換もしくは1つ以上の置換基を有するフェニル基、ナフチル基、または少なくとも窒素、酸素、硫黄原子のうちいずれか1種を1個以上含む単環状もしくは二環状複素環を表し、R、R、は一方あるいは両方とも水素、低級アルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基(保護基で保護されても良い)、フェニル基、あるいは一(CH:) $n-(n=2\sim6)$ を表し、A はアミド結合を表す〕で表されるチアゾリジンー 2、4-ジオン誘導体及びその塩、及びそれらを含有する糖尿病治療薬に関する。

情報としての	用途のみ	
PCTに基づいて公開される国際出版をパンフレット第一	頁にPCT加盟国を同定するために使	用されるコード
ド ド ・	ル ア エンイ ア エンイ ア エンイ ア エンイ ア エンイ ア エンイ ア エンイ ア エンイ ル カア ア エンイ ル カア ア エンイ ル カア ア エンイ ル カア ア エンイ ル ク イコーグェンシーラトマ イントクトナルダケ和リンーラキジラルュールー グ エールージドルア ア エンカーラトマ が エールージドルア ア エンカーラトマ が エールージドルア ア エールージドルア ア エールージドルア ア エールージドルア ア エールージドルア ア エールージドルア ア エールージドルア ア エールージドルア ア エールージドルア ア エールージドルア ア エールージドルア ア エールージドルア ア エールージドルア ア エールージドルア ア エールージドルア ア エールージドルア ア エールー ンドルア エールー ンドルア エールー エー	国 UDEGIKNZDGJMRTAGSZNU UDEGIKNZDGJMRTA

明 細 書

l

チアゾリジンー2, 4-ジオン誘導体

5 産業上の利用分野

本発明は、新規なチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体及びそれらを含有する 糖尿病治療薬に関する。さらに、本発明は、該誘導体製造のための中間体に関す る。

従来の技術

10 糖尿病治療薬としてはスルホニルウレア系薬剤及びビグアナイド系薬剤が用いられているが、スルホニルウレア系薬剤は、重篤な低血糖を引き起こし、ビグアナイド系薬剤は、重篤な乳酸アシドーシスを起こすことがある。そのため、これらの薬剤の使用には十分な注意が必要であり、ビグアナイド系薬剤はほとんど使用されていない。そのためこれらの欠点のない新しい糖尿病治療薬の開発が望まれている。

発明が解決しようとする課題

最近、末梢組織のインスリン抵抗性を軽減することにより、高血糖を改善する薬剤が注目を浴びている。そのような薬剤の代表的なものとしては、CS-045(三共、特開平3-251530号)、ピオグリタゾン(武田、Chem. Pharm. 20 Bull.,39,1440(1991))、エングリタゾン(ファイザー、Chem. Pharm. Bull..34,319,(1991))が挙げられる。そのほか、特開平3-90071号、特開平2-167225号、特開平5-92972号、特開平5-239041号、特開平6-500538号、特開平6-503353号などがある。しかし、これまでのインスリン抵抗性解除薬は、作用が弱いか、あるいは副作用があるなどいまだ満25足すべき状態ではなく、より強力で副作用のない薬剤の開発が望まれている。

課題を解決するための手段

本発明者らは種々の化合物を合成しスクリーニングを進めた結果、式(I)

5

「式中、 R_1 は、シクロアルキル基、無置換もしくは1つ以上の置換基を有するフェニル基、ナフチル基、または少なくとも窒素、酸素、硫黄原子のうちいずれか1種を1個以上含む単環状もしくは二環状複素環を表し、 R_2 , R_3 は一方あるいは両方とも水素、低級アルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基(保護基で保護されても良い)、フェニル基、あるいは-(CH_2) n-($n=2\sim6$) を表し、A はアミド結合を表す〕で表されるチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体が、優れた血糖低下作用と脂質低下作用を有することを見いだし本発明を完成した。

本明細書中、R:が表すシクロアルキル基は、シクロペンタン、シクロヘキサ 15 ン、シクロヘプタン等が挙げられる。R」が表す無置換かあるいは1つ以上の置 換基を有するフェニル基としては、フェニル、2 - 、3 - 、または4 - クロロフ ェニル、2-、3-、または4-フルオロフェニル、2-、3-、または4-ブ ロモフェニル、2-、3-、または4-ニトロフェニル、2-、3-、または4 ートリル、2ー、3ー、または4ーメトキシフェニル、2ー、3ー、または4ー エトキシフェニル、2-、3-、または4-ベンジルオキシフェニル、2-、3 -、または4-ヒドロキシフェニル、2-、3-、または4ービフェニリル、2 -、3-、または4-ジメチルアミノフェニル、4- (p-トルエンスホニルアミ ド) フェニル、2, 4-ジニトロフェニル、3, 4-ジメトキシフェニル、3, 4-メチレンジオキシフェニル、4-ヒドロキシー3-ニトロフェニル基等が挙 25 げられる。R: が表す無置換かあるいは1つ以上の置換基を有するナフチル基と しては、1ーナフチル、2ーナフチル、4ーメトキシー1ーナフチル、6ーメト キシー2ーナフチル、1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー2ーナフチル基等が挙げ られる。R」が表す無置換かあるいは1つ以上の置換基を有する少なくとも窒素、 酸素、硫黄原子のうちいずれか1種を1個以上含む単環状もしくは二環状複素環

としては、2-ピリジル、3-ピリジル、2-チエニル、3-チエニル、3-インドリル、2-メチル-3-インドリル、5-ヒドロキシ-3-インドリル、5-メトキシ-2-メチル-3-インドリル、1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-3-インキノリル、キノリル基等が挙げられる。

5 本明細書中、R₂, R₃の低級アルキル基とは、直鎖あるいは分枝鎖のメチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル基等を表す。R₂, R₃のシクロアルキル基とは、シクロプロピル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル基等を表す。R₂, R₃のアルコキシ基とは、メトキシ、エトキシ、プロポキシ基等を表す。R₂, R₃のハロゲン原子とは、フッ素、塩素、臭素などの原子を表す。

好ましいR」は、シクロヘキシル、フェニル、4ーニトロフェニル、3ーニトロフェニル、2ーニトロフェニル、2,4ージニトロフェニル、4ーメトキシフェニル、3ーメトキシフェニル、2ーメトキシフェニル、4ートリル、3ートリル、2ートリル、4ーフルオロフェニル、3ーフルオロフェニル、2ーフルオロフェニル、4ークロロフェニル、3ークロロフェニル、2ークロロフェニル、4ーヒドロキシフェニル、3ーヒドロキシフェニル、2ーヒドロキシフェニル、4ービフェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、2ーピリジル、3ーピリジル、2ーチエニル、3ーチエニル、3ーインドリル、2ーメチルー3ーインドリル、2ーメチルー5ーメトキシー3ーインドリル基で20 ある。

好ましい R_2 , R_3 は一方あるいは両方が水素、フッ素、臭素、メチル、エチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、フェニル、ヒドロキシ、メトキシ基あるいは- $(CH_2)_2$ -, $-(CH_2)_i$ - である。

発明の実施の形態

25 本発明は、優れた血糖低下作用及び脂質低下作用を有する新規なチアゾリジン -2, 4-ジオン誘導体を提供する。さらに、本発明は、その化合物を製造する ために有用な中間体を提供する。

本発明に従えば、式(I)で表されるチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体はスキーム1に示すように、式(II)で表される化合物と式(III)で表される化

合物とを縮合する事により得られる(X ≠Y)。

化合物(IIa、X=NH2)は公知の方法(Chem. Pharm. Bull., 30, 3580, (1982))で合成できる。化合物(IIb, X=COOH)はスキーム1に示す方法で合成できる。すなわち、アニリン誘導体(IV)を、塩酸、臭化水素酸等のハロゲン化水素酸の存在下に、亜硝酸ナトリウムなどのジアゾ化剤でジアゾ化し、これに酸化第一銅、塩化銅などの銅触媒の存在下にアクリル酸エステルと反応させることによりエステル誘導体(V)が得られる。この化合物(V)をチオ尿素(VI)と反応させて得られる化合物(VII)を加水分解する事により化合物(IIb、X=COOH)を得ることができる。いずれの化合物も通常の精製手段、例えば再結晶法、シリカゲルなどの薄層クロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、高速液体クロマトグラフィー等の手段により精製される。

スキーム1

EtOOC
$$CI$$
 $COOEt$ C

化合物(III)はそれ自身公知であるか、公知の方法で合成できる。化合物 (III)と化合物(III)は、適当な塩基または縮合剤の存在下で反応させる。この反応は、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ピリジン等の溶媒中で行い、塩基としてジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、ピリジンなどを用い、縮 6 補助剤としてHOBT(1ーヒドロキシベンゾトリアゾール)、HOSU(Nーヒドロキシスクシンイミド)等を用い、縮合剤としてはDCC(ジシクロヘキシルカルボジイミド)、WSC.HCI(1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩)等を用いる。反応温度は0~100℃の間であるが、通常室温で行う。反応時間は0.5から24時間である。式(I)で表される化合物 の精製は通常の精製手段、例えば再結晶法、シリカゲルなどの薄層クロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、高速液体クロマトグラフィー等の手段により精製される。

本発明化合物(I)は、チアゾリジン環上に酸性窒素を有しているので塩を形成する。塩の生成は公知の方法、たとえば中和、イオン交換樹脂法などで塩に変換される。塩にはナトリウム、カリウムの様なアルカリ金属の塩、カルシウム、マグネシウムのようなアルカリ土類金属及び薬学的に許容され得るアミン類が含まれる。このようなアミン類としては、メチルアミン、エチルアミン、ジメチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミン、イソプロピルアミン、フェネチルアミン、ピペリジン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、リジン、アルギニンなどの有機塩基が挙げられる。

また本発明化合物は、1個以上の不斉炭素原子を有するため光学異性体が存在するが、本発明はそれらの光学異性体及びラセミ体も含まれる。

実施例

以下の例は、本発明の一部を示すものであるが、本発明はこれらの例により限 25 定されるものではない。例中の「NMR」、「MS」は各々「核磁気共鳴スペクト ル」、「質量分析スペクトル(FAB-MS)」を表す。NMR はすべてジメチルスルホキ シドーd6で測定している。

実施例 1 - 5 - (4 - カルボキシベンジル) チアゾリジン <math>- 2 , 4 - ジオン (II - b) の合成

アミノ安息香酸エチルエステル 16.5gをアセトンー水(165ml-55ml)の混合液に加え、ついで濃塩酸 106mlを加える。この混合液に氷冷下、亜硝酸ナトリウム 9.34g の水溶液 25ml を滴下し、30分撹拌する。ついでこの混合液にエチルアクリレート 80ml を加え、撹拌しながら40℃前後にて酸化第一銅 1.6g を徐々に 1元 1.6g を加え更に2時間撹拌する。窒素ガスの発生が終了した後、酢酸エチルを加え2回 抽出した。抽出液をシリカゲルクロマトグラフィーで精製すると、化合物(V)を油状物として 17.78g (収率63%) 得た。先に得られた化合物(V)12.7g、チオウレア(VI)10.2g、酢酸ナトリウム 11.0gのプロパノール溶液(40ml)を 9時間加熱還流する。放冷後、析出物を濾取し、冷プロパノールで洗い、乾燥す 30 ml、エタノール 350mlの混合液に溶解し、8時間加熱還流した。ついでエタノールを減圧留去した後、濃塩酸 20ml を加え、8時間加熱還流した。放冷後、析出物を濾取し、水洗すると、目的化合物を3.5g得た。

NMR(ppm); 3. 23(1H, dd), 3. 45(1H, dd), 4. 97(1H, dd), 7. 40(2H, d), 7. 89(2H, d), 12. 07(1H, bs), 12. 90(1H, bs).

MS(M-1);250

15

実施例2 5-(4-(2-シクロヘキシルアセトアミド) ベンジル) ヂアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.5g、シクロへ 20 キシル酢酸 960mg、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 20ml に溶解し、室温に て一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽 和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、 残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が折出してくる。この粉末を 濾取し乾燥すると5-(4-(2-シクロヘキシルアセトアミド)ベンジル)チ 25 アゾリジン-2,4-ジオンを1.7g 得た。

NMR(ppm); 0.94-1.40(5H, m), 1.71-1.90(5H, m), 2.25(2H, d), 3.14(1H, dd),

- 3. 40(1H, dd), 4. 95(1H, dd), 7. 23(2H, d), 7. 60(2H, d),
- 9.91(1H, s), 12.09(1H, bs).

MS(M+1);347

実施例3 5-(4-(2-フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2.4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.25g、フェニル 酢酸735mg、HOBT 0.83g、WSC.HCI1.04gをDMF20mlに溶解し、室温にて一 昼夜撹拌した。反応液に酢酸エチルを加え、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.32g得た。

NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 62(2H, s), 4. 87(1H, dd),

7. 16(2H, d), 7. 26(1H, m), 7. 32(4H, m), 7. 53(2H, d),

10. 16(1H, s), 12. 00(1H. bs)

MS(M+1):341

NMR(ppm): 3. 15(1H, dd), 3. 41(1H, dd), 4. 20(2H, s), 4. 96(2H, dd).

7. 22(2H, d), 7. 53(2H, d), 7. 61-7. 68(2H, m), 7. 80(1H, dt),

8. 14(1H, dd), 10. 3(1H, s), 12. 09(1H, bs)

MS(M+1):386

25

実施例 5 - (4 - (2 - (3 -ニトロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー 2, 4 - ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g 、3-二ト

ロフェニル酢酸 1.5g、DCC 1.54g を塩化メチレン 40ml に懸濁し、室温にて一昼夜撹拌した。析出物を濾去し、濾液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-ニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを2.25g得た。

NMR(ppm); 3. 15(1H, dd), 3. 40(1H, dd), 3. 92(2H, s). 4. 96(1H, dd),

- 7. 25(2H, d), 7. 62(2H, d), 7. 72(1H, t), 7. 86(1H, d),
- 8. 22(1H, dd), 8. 32(1H, d), 10. 34(1H, s), 12. 09(1H, bs)
- MS(M+1);386

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.0g、4-二トロフェニル酢酸 820mg、DCC 935mg を塩化メチレン 40ml に懸濁し、室温にて一 15 昼夜撹拌した。析出物を濾去し、濾液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(4-ニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.35g得た。

20 NMR(ppm); 3. 15(1H, dd), 3. 40(1H, dd), 3. 90(2H, s), 4. 96(1H, dd),

7. 26(2H, d), 7. 61(2H, d), 7. 69(2H, d), 8. 28(2H, d),

10.34(1H, s), 12.08(1H, bs)

MS(M+1);386

実施例 7 5-(4-(2-(2, 4-ジニトロフェニル) アセトアミド) ベン 25 ジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-7ミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2, 4-ジニトロフェニル酢酸 1.53g、HOBT 1.03g、WSC. HCl 1.3gをDMF 20ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチル

5

を留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。 この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(2,4-ジニトロフェニル))アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2,4-ジオンを1.78g得た。

NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 33(1H, dd), 4. 28(2H, s), 4. 87(1H, dd),

7. 18(2H, d), 7. 48(2H, d), 7. 89(1H, d), 8. 54(1H, dd), 8. 78(1H, d) 10. 32(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1):431

実施例8 5-(4-(2-(2-メトキシフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

10 5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、2-メトキシフェニル酢酸 897mg、HOBT 0.83g、WSC.HCI 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この15 粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-メトキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを0.96g得た。

NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 61(2H, s), 3. 76(3H, s), 4. 87(1H, dd), 6. 87-6. 98(2H, m), 7. 14-7. 26(2H, m), 7. 53(2H, d), 10. 02(1H, s), 12. 01(1H, bs)

20 MS(M+1);371

実施例 9 5-(4-(2-(3-)++) - 2-2 - 2-

 $5-(4-r \in J$ ベンジル)チアゾリジンー 2, $4-\mathcal{Y}$ 1.5g 、 $3-\mathcal{Y}$ トキシフェニル酢酸 1.12g、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 20ml に溶解し、

25 室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-メトキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.8g得た。

NMR(ppm); 3. 14(1H, dd), 3. 40(1H, dd), 3. 67(2H, s), 3. 83(3H, s), 6. 89(1H, dd), 6. 92-7. 00(2H, m), 7. 23-7. 62(2H, m), 7. 60(2H, d), 10. 21(1H, s), 12. 08(1H, bs)

MS(M+1):371

5 実施例10 5-(4-(2-(4-メトキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、4-メトキシフェニル酢酸0.9g、HOBT0.83g、WSC.HC11.04gをDMF10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶10液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(4-メトキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.64g得た。

NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 54(2H, s), 3. 72(3H, s), 4. 87(1H, dd) 6. 88(2H, d), 7. 16(2H, d), 7. 24(2H, d), 7. 52(2H, d),

10. 08(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1);371

15

実施例11 5 - (4-(2-(2-1)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-3 オンの合成

- 20 5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、2-トリル酢酸0.81g、HOBT0.83g、WSC.HCI1.04gをDMF20mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉25 末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-トリル)アセトアミド)ベンジル
- 25 末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(2-1)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.5g 得た。

NMR(ppm); 2. 29(3H, s), 3. 05(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 67(2H, s), 4. 85(1H, dd), 7. 12-7. 25(6H, m), 7. 53(1H, d), 10. 14(1H, s), 12. 05(1H, bs)

MS(M+1):355

実施例 $1 \ 2 \quad 5 - (4 - (2 - (3 -$ トリル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン $- \ 2$, 4 - ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.5g、3-トリル酢酸0.81g、HOBT0.83g、WSC.HCl1.04gをDMF10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-トリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.37g得た。

NMR(ppm); 2. 29(3H, s), 3. 06(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 57(2H, s), 4. 87(1H, dd), 7. 04-7. 23(6H, m), 7. 53(2H, d), 10. 13(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1):355

15 5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、4-トリル酢酸0.81g、HOBT0.83g、WSC.HCl1.04gをDMF10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末20 を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(4-トリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.46g得た。

NMR(ppm); 2. 27(3H, s), 3. 06(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 56(2H, s), 4. 86(1H, dd),

7. 10-7. 22(6H, m), 7. 52(2H, d), 10. 11(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1):355

25 実施例 1 4 5 - (4 - (2 - (2 - フルオロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン- 2, 4 - ジオンの合成

 $5-(4-T \in J$ ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g 、2-フルオロフェニル酢酸 832mg、HOBT 0.83g、WSC.HCI 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶

液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-7)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.55g得た。

5 NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 71(2H, s), 4. 87(1H, dd), 7. 13-7. 20(4H, m), 7. 27-7. 41(2H, m), 7. 53(2H, d), 10. 19(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1);359

実施例 1 5 5 - (4 - (2 - (3 - フルオロフェニル) アセトアミド) ベンジ 10 ル) チアゾリジンー 2, 4 - ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、3-フルオロフェニル酢酸832mg、HOBT 0.83g、WSC.HC11.04gをDMF10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-フルオロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.51g得た。

NMR(ppm): 3.06(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.62(2H, s), 4.87(1H, dd),

7. 11-7. 18(4H, m), 7. 33-7. 38(2H, m), 7. 52(2H, d), 10. 15(1H, s),

20 12.00(1H, bs)

MS(M+1);359

実施例 16 5-(4-(2-(4-7) ル オロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー <math>2 , 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、4-フル 25 オロフェニル酢酸 832mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(4-フルオロフェニル) アセトアミ

ド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.54g得た。

NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 67(2H, s), 4. 87(1H, dd),

7. 04-7. 18(4H, m), 7. 33-7. 41(2H, m), 7. 52(2H, d), 10.17(1H, s),

12.01(1H, bs)

5 MS(M+1);359

実施例 17 5-(4-(2-(2-クロロフェニル)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-r ミノベンジル) チアゾリジンー 2 , 4-ジオン 1.2g 、 2-クロロフェニル酢酸 921mg、HOBT 0.83g、WSC. HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、

10 室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-クロロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.58g得た。

NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 33(1H, dd), 3. 82(2H, s), 4. 88(1H, dd),

7. 17(2H, d), 7. 29-7. 32(2H, m), 7. 40-7. 46(2H, m), 7. 54(2H, d),

10. 21(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1);375

実施例18 5-(4-(2-(3-クロロフェニル) アセトアミド) ベンジル)

20 チアゾリジンー2, 4 - ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、3-クロロフェニル酢酸921mg、HOBT 0.83g、WSC.HCI1.04gをDMF10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留25 去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-クロロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.3g得た。

NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.66(2H, s), 4.87(1H, dd),

7. 17(2H, d), 7. 27-7. 40(4H, m), 7. 52(1H, d), 10. 18(1H, s),

12. 01(1H, bs)

MS(M+1);375

実施例 19 5-(4-(2-(4-クロロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, <math>4-ジオンの合成

5 5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、4-クロロフェニル酢酸921mg、HOBT 0.83g、WSC.HCI1.04gをDMF10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この10 粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(4-クロロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.6g得た。

NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 64(2H, s), 4. 87(1H, dd), 7. 17(2H, d), 7. 33-7. 38(2H, m), 7. 52(2H, d), 10. 18(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1);375

実施例20 5-(4-(2-(2-)+5-2)-2) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-3ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、2-ヒドロキシフェニル酢酸1.64g、HOBT1.66g、WSC.HC12.08gをDMF15mlに溶解20 し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-ヒドロキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを490mg得た。

25 NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 58(2H, s), 4. 87(1H, dd),

6. 17-6. 80(2H, m), 7. 03-7. 17(4H, m), 7. 54(2H, d), 9. 48(1H, s),

10.05(1H, s), 12.01(1H, bs)

MS(M+1);357

実施例21 5-(4-(2-(3-ヒドロキシフェニル)アセトアミド)ベン

ジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、3-ヒドロキシフェニル酢酸822mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04gをDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸5 水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-ヒドロキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.41g得た。

NMR(ppm): 3.08(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.52(2H, s), 4.87(1H, dd),

6. 62-6. 66(1H, m), 6. 74-6. 76(2H, m), 7. 08-7. 18(3H, m),

7. 52(1H, d), 10. 06(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1);357

10

実施例 2 2 5 - (4 - (2 - (4 - E) + E) + E) で 2 - (4 - E) + E が 2 - E が

15 5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、4-ヒドロキシフェニル酢酸822mg、HOBT 0.83g、WSC.HC11.04gをDMF10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノ-0・ル=15:1)で精製すると、5-(4-(2-(4-ヒドロキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを粉末として1.49g得た。

NMR(ppm); 3. 05(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 47(2H, s), 4. 86(1H, dd), 6. 70(2H, d), 7. 10-7. 17(4H, m), 7. 52(2H, d), 9. 24(1H, s), 10. 05(1H, s),

12.00(1H, bs)

MS(M+1):357

25

実施例 2 3 5-(4-(2-(4-ビフェニリル)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン 222mg、ビフェニ

リル酢酸 212mg、HOBT 153mg、WSC. HCI 192mg をDMF 5mlに溶解し、室温にて 6 時間撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、 5% クエン酸水溶液、飽和 炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残 さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉 末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(4-ビフェニリル)) アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2、 4-ジオンを 322m 得た。

NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 68(2H, s), 4. 86(1H, dd), 7. 17(2H, d), 7. 32-7. 67(11H, m), 10. 19(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1):417

10 実施例24 5-(4-(2-(4-ジメチルアミノフェニル)アセトアミド) ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、4-ジメチルアミノフェニル酢酸 968mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04gをDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン 15 酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノル=20:1)で精製すると5-(4-(2-(4-ジメチルアミノフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを粉末として1.22g得た。

20 NMR(ppm); 2. 85(6H, s), 3. 05(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 46(2H, s), 4. 86(1H, dd), 6. 68(2H, d), 7. 12-7. 16(4H, m), 7. 52(2H, d), 10. 03(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1);384

実施例25 5-(4-(2-(1-ナフチル) アセトアミド) ベンジル) チア 25 ゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-r) -(4-r) -(4-r)

5

さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(1-ナフチル))アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.88g得た。

NMR(ppm); 3. 15(1H, dd), 3. 37-3. 48(1H, m), 4. 23(2H, s), 4. 96(1H, dd),

7. 26(2H, d), 7. 53-7. 67(6H, m), 7. 91-8. 04(2H, m), 8. 21(1H, d).

10. 40(1H, s), 12. 07(1H, bs)

MS(M+1);391

実施例26 5-(4-(2-(2-ナフチル) アセトアミド) ベンジル) チア ゾリジン-2, 4-ジオンの合成

10 5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.5g、2-ナフチル酢酸1.39g、HOBT1.03g、WSC.HCI1.3gをDMF15mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾15 取し乾燥すると5-(4-(2-(2-ナフチル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.98g得た。

NMR(ppm); 3. 14(1H, dd), 3. 40(1H, dd), 3. 90(2H, s), 4. 95(1H, dd), 7. 55(2H, d), 7. 52-7. 86(5H, m), 7. 91-7. 99(4H, m), 10. 32(1H, s), 12. 09(1H, bs)

MS(M+1):391

20 実施例27 5-(4-(2-ピリジル) アセトアミド) ベンジル) チア ゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.5g、2-ピリジル酢酸塩酸塩1.17g、トリエチルアミン0.94ml、HOBT1.03g、WSC.HCl1.3gをDMF15mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加25 え、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-ピリジル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.26g得た。

NMR(ppm): 3. 05(1H, dd), 3. 33-3. 41(1H, m), 3. 82(2H, s), 4. 86(1H, dd).

7. 16(2H, d). 7. 23-7. 39(2H, m), 7. 53(2H, d), 7. 71-7. 77(2H, m), 8. 47-8. 50(2H, m), 10. 21(1H, s), 11. 78(1H, bs)

MS(M+1):342

実施例28 5-(4-(2-(3-ピリジル) アセトアミド) ベンジル) チア 5 ゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.5g、3-ピリジル酢酸塩酸塩1.17g、トリエチルアミン0.94ml、HOBT1.03g、WSC.HC11.3gをDMF10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留10去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-ピリジル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを488mg得た。

NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.20-3.30(1H, m), 3.69(2H, s), 4.87(1H, dd),

7. 17(2H, d), 7. 35(1H, dd), 7. 52(2H, d), 7. 73(1H, d),

8. 45-8. 52(2H, m), 10. 23(1H, s), 11. 94(1H, bs)

MS(M+1);342

15

実施例 29 5 - (4 - (2 - (2 - チエニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー 2, 4 - ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.5g、2-チェ20 二ル酢酸960mg、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMFに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を遮取し乾燥すると5-(4-(2-(2-チエニル)アセトアミド)ベンジル)チ25 アゾリジン-2,4-ジオンを1.7g得た。

NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 29-3. 32(1H, m), 3. 35(2H, s), 4. 87(1H, dd), 6. 97(2H, t), 7. 18(2H, d), 7. 38(1H, dd), 7. 52(2H, d), 10. 19(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1):347

実施例30 5-(4-(2-(3-チエニル) アセトアミド) ベンジル) チア ゾリジン-2, 4-ジオンの合成

 $5-(4-r \in J$ ベンジル)チアゾリジン-2、 $4-\mathcal{Y}$ オン 1.2g 、 $3-\mathcal{Y}$ エル酢酸 768mg、HOBT 0.83g、WSC. HCI 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると $5-(4-(2-(3-\mathcal{Y}$ エニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2、 $4-\mathcal{Y}$ オンを 1.49g得た。

NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 64(2H, s), 4. 87(1H, dd),
7. 08(1H, dd), 7. 15-7. 18(2H, m), 7. 31(1H, d), 7. 46-7. 54(3H, m),
10. 11(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1):347

実施例31 5-(4-(2-(3-インドリル) アセトアミド) ベンジル) チ 15 アゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジンー 2, 4-ジオン 1.5g、3-4ンドリル酢酸 1.18g、HOBT 1.03g、WSC.HC1 1.3gをDMFに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(3-4))) アセトアミド)ベンジル)チアゾリジンー 2, 4-ジオンを 2.08g得た。

NMR(ppm); 3. 05(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 70(2H, s), 4. 86(1H, dd), 6. 98(1H, s), 7. 07(1H, t), 7. 15(2H, d), 7. 25(1H, d), 7. 35(1H, d), 7. 53(2H, d), 7. 60(2H, d), 10. 07(1H, s), 10. 90(1H, bs), 11. 99(1H, bs)

MS(M+1):380

20

25

実施例 32 5-(4-(2-(2-メチル-3-インドリル)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g 、2-メチ

ルー3ーインドリル酢酸 1.02g、HOBT 0.83g、WSC.HC1 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が折出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5ー(4ー(2ー(2ーメチルー3ーインドリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジンー2、4ージオンを 1.74g得た。

NMR(ppm): 2. 38(3H, s). 3. 05(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 66(2H, s), 4. 86(1H, dd), 6. 89-7. 00(2H, m), 7. 15(2H, d), 7. 23(1H, d), 7. 49-7. 54(3H, m), 10. 04(1H, s), 10. 81(1H, bs), 12. 01(1H, bs)

 $10 \quad MS(M+1):394$

実施例 3 3 5-(4-(2-(5-メトキシ-2-メチル-3-インドリル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、5-メトキシ-2-メチル-3-インドリル酢酸1.18g、HOBT 0.83g、WSC.HCI1.04gをDMF10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム-エタノール:30:1)で精製すると、5-(4-(2-(5-メトキシ-2-メチル-3-インドリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-20 2,4-ジオンを粉末として1.46g得た。

NMR(ppm); 2. 36(3H, s), 3. 05(1H, dd), 3. 01(1H, dd), 3. 62(2H, s), 3. 71(3H, s), 4. 86(1H, dd), 6. 62(1H, dd), 7. 08(1H, d), 7. 15(2H, d), 7. 53(2H, d), 10. 04(1H, s), 10. 64(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1);424

25 実施例 3 4 5 - (4 - (2 - メチル - 2 - (R) - フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン - 2, 4 - ジオンの合成

5-(4-r) -(4-r) -(4-r)

5

酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さを酢酸エチルに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-メチル-2-(R)-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.76g得た。

NMR(ppm); 1. 41(3H, d), 3. 05(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 82(1H, q), 4. 86(1H, dd),

7. 15(2H, dd), 7. 19-7. 41(5H, m), 7. 53(2H, d), 10. 03(1H, s),

11. 99(1H, bs)

MS(M+1);355

実施例35 5-(4-(2-メチル-2-(S)-フェニルアセトアミド)べ 10 ンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.48g、2-(S)-フェニルプロピオン酸1.0g、HOBT1.02g、WSC.HC11.28gをDMF15mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さを酢酸エチルに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-メチル-2-(S)-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.68g得た。NMR(ppm):1.41(3H,d),3.05(1H,dd),3.31(1H,dd),3.81(1H,q),4.86(1H,dd),

7. 18(2H, d), 7. 20-7. 41(7H, m), 7. 53(2H, d), 10. 04(1H, s).

11.99(1H, bs)

MS(M+1):355

20

実施例36 5-(4-(2-エチル-2-フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, <math>4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-フェ 25 二ル酪酸 1.2g、HOBT 1.03g、WSC.HCI 1.3gをDMF 20ml に溶解し、室温にて 一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和 炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残 さをメタノールに溶解し、水に満下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-エチル-2-フェニルアセトアミド) ベンジル)

チアゾリジンー2, 4-ジオンを 2.12g得た。

NMR(ppm); 0. 94(3H, t), 1. 70-1. 85(1H, m), 2. 02-2. 21(1H, m), 3. 13(1H, dd), 3. 39(1H, dd), 3. 63(1H, dd), 4. 94(1H, dd), 7. 22(2H, d), 7. 28-7. 49(5H, m), 7. 61(2H, d), 10. 16(1H, s), 12. 09(1H, bs)

5 MS(M+1);369

実施例 3.7 5-(4-(2-シクロペンチル-2-フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, <math>4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.5g、2-シクロペンチル-2-フェニル酢酸1.4g、HOBT1.03g、WSC.HCl1.3gをDMF15

10 mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製すると、5-(4-(2-シクロペンチル-2-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを粉末して1.46g

15 得た。

NMR(ppm); 0. 85-1. 90(8H, m), 2. 48-2. 70(1H, m), 3. 04(1H, dd), 3. 26-3. 39(3H, m), 4. 85(1H, dd), 7. 11-7. 53(9H, m), 10. 05(1H, s), 11. 99(1H, bs)

MS(M+1):409

実施例38 5-(4-(2-シクロヘキシル-2-フェニルアセトアミド)べ 20 ンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 0.75g、2-シクロヘキシル-2-フェニル酢酸 833mg、HOBT 620mg、WSC.HCl 776mg をDMF 1 0ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。

25 酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノール=20:1)で精製すると、5-(4-(2-シクロヘキシルー2-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジンー2,4-ジオンを粉末として1.11g得た。

NMR(ppm); 0.74(1H, m), 1.03-1.20(5H, m), 1.58-1.81(4H, m), 2.03(1H, m),

3. 04(1H, dd), 3. 27-3. 33(2H, m), 4. 85(1H, dd), 7. 14(2H, d), 7. 20-7. 40(4H, m), 7. 51(2H, d), 10. 07(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1):423

実施例39 5ー(4ー(2,2ージフェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾ リジンー2,4ージオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、ジフェニル酢酸1.15g、HOBT 0.83g、WSC.HCl1.04gをDMF 10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残10 さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2,2-ジフェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.94g得た。

NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 4. 87(1H, dd), 5. 16(1H, s), 7. 17(2H, d), 7. 21-7. 38(10H, m), 7. 55(2H, d), 10. 40(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1);417

実施例 4 0 5 - (4 - (2 - メトキシー 2 - フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー 2, 4 - ジオンの合成

-5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、2-メトキシ-2-フェニル酢酸 897mg、HOBT 0.83g、WSC. HCl 1.04g をDMF 10ml に20 溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-メトキシ-2-フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.82g得た。

NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.36(3H, s), 4.82(1H, dd), 4.88(1H, dd),

7. 16(2H, d), 7. 32-7. 36(3H, m), 7. 38-7. 50(2H, m), 7. 61(2H, d),

10.03(1H, s), 12.02(1H, bs)

MS(M+1):371

25

実施例41 5-(4-(2,2-ジエチル-2-フェニルアセトアミド)ベン

10

ジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、2-エチル-2-フェニル酪酸1.04g、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04gをDMF 10ml に溶解し、60℃にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン 10ml 酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製すると5-(4-(2,2-ジエチル-2-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを粉末として0.66g得た。

NMR(ppm); 0. 66(6H, t), 1. 94-2, 16(4H, m), 3. 04(1H, dd), 3. 30(1H, dd),

4. 86(1H, dd), 7. 12(2H, d), 7. 20-7. 38(5H, m), 7. 48(2H, d),

8. 97(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1);397

実施例 4 2 5 - (4 - (2, 2, 2 - トリフェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4 - ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、トリフェニル酢酸1.56g、HOBT 0.83g、WSC.HC11.04gをDMF10mlに溶解し、60℃にて、二昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)
 で精製すると5-(4-(2,2,2-トリフェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを粉末として377mg得た。

NMR(ppm); 3. 05(1H, dd), 3. 30(1H, dd), 4. 87(1H, dd), 7. 14(2H, d),

7, 22-7, 36(15H, m), 7, 46(2H, d), 9, 03(1H, s), 12, 01(1H, bs)

MS(M+1):493

25 実施例 4 3 5 - (4 - (2 - メチル-2 - (2 - ニトロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4 - ジオンの合成

5 - (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 3.03g、2-(2-1) -ニトロフェニル) プロピオン酸 2.66g、HOBT 2.1g、WSC.HCI 2.62g をDMF 30ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、

5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。 酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出 してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-メチル-2-(2-ニ トロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを3.8 5 7g得た。

NMR(ppm); 1. 57(3H, d), 3. 10(1H, dd), 3. 36(1H, dd), 4. 30(1H, q), 4. 90(1H, dd), 7. 20(2H, d), 7. 53(2H, d), 7. 55-7. 60(1H, m), 7. 70-7. 80(2H, m) 8. 00(1H, d), 10. 15(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1):400

10 実施例 4 4 5-(4-(2-メチル-2-(4-二トロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-(4-ニトロフェニル) プロピオン酸 1.3g、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。

20 NMR(ppm); 1. 46(3H, d), 3. 07(1H, dd), 3. 35(1H, dd), 4. 00(1H, q), 4. 86(1H, dd), 7. 16(2H, d), 7. 51(2H, d), 7. 66(2H, d), 8. 21(2H, d), 10. 18(1H, s), 11. 99(1H, bs)

MS(M+1);400

実施例45 5-(4-(1-フェニル-1-シクロプロパンカルボニルアミノ)25 ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

 $5-(4-T \in J$ ベンジル)チアゾリジン-2、4-ジオン 1.2g、1-Dェニル-1-シクロプロパンカルボン酸 876mg、HOBT 0.83g、WSC. HC1 1.04g を D MF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄

した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム: エタノール=10:1)で精製すると5-(4-(1-フェニル-1-シクロプロパンカルボニルアミノ) ベンジル)チアゾリジンー<math>2, 4-ジオンを粉末として 1.35g得た。

5 NMR(ppm); 1. 08-1. 12(2H, m), 1. 41-1. 45(2H, m), 3. 05(1H, dd), 3. 30(1H, dd), 4. 86(1H, dd), 7. 12(2H, d), 7. 24-7. 48(7H, m), 9. 00(1H, s), 11. 99(1H, bs)

MS(M+1):367

実施例 4.6 5 - (4-(1-7) - 1-2) つっぱンタンカルボニルアミノ) 10 ベンジル) チアゾリジン - 2, 4-2 オンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.5g、1-フェニル-1-シクロペンタンカルボン酸960mg、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 20mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。15 酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製すると5-(4-(1-フェニル-1-シクロペンタンカルボニルアミノ)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを粉末として1.51g得た。

NMR(ppm); 1. 72-2. 10(5H, m), 2. 70-2. 80(2H, m), 3. 12(1H, dd), 3. 38(1H, dd),

4. 94(1H, dd), 7. 18-7. 72(9H, m), 9. 24(1H, s), 12. 08(1H, bs)

MS(M+1):395

20

実施例47 5-(4-ベンジルアミノカルボニルベンジル) チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

5-(4-カルボキシベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン330mg、ベンジルアミン塩酸塩363mg、トリエチルアミン0.3ml,HOBT323mg、WSC.HC1404mgをDMF5mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを減圧留去し、エーテルーへキサンより粉末化すると、5-(4-ベンジルアミノカルボニルベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン

を粉末として 670mg得た。

NMR(ppm); 3. 20(1H, dd), 3. 43(1H, dd), 4. 47(2H, d), 4. 97(1H, dd), 7. 20-7. 36(7H, m), 7. 84(2H, d), 9. 02(1H, t), 12. 07(1H, bs)

MS(M+1):341

5 実施例48 5-(4-(4-ニトロベンジルアミノカルボニル)ベンジル)チ アゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-カルボキシベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン251mg、4-ニトロベンジルアミン塩酸塩189mg、トリエチルアミン0.14ml、HOBT 153mg、WSC.HCl 192mgをDMF 5mlに溶解し、室温にて、6時間撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを減圧留去し、エーテルーへキサンより粉末化すると、5-(4-(4-ニトロベンジルアミノカルボニル)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを粉末として315mg得た。

NMR(ppm); 3. 21(1H, dd), 3. 44(1H, dd), 4. 59(2H, d), 4. 97(1H, dd), 7. 37(2H, d), 7. 58(2H, d), 7. 85(2H, d), 8. 20(2H, d), 9. 17(1H, t), 12. 06(1H, bs)

MS(M+1):386

15

実施例 $49 \quad 5 - (4 - (2 - - - 1) - 1) - (4 - (2 - - 1) - 1) - (4 - 2) - (4$

5-(4-カルボキシベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 251mg、2-20 ニトロベンジルアミン 152mg、HOBT 153mg、WSC. HCl 191mg をDMF 5mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを減圧留去し、エーテルーへキサンより粉末化すると、5-(4-(2-ニトロベンジルアミノカルボニル) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末25 として 235mg得た。

NMR(ppm): 3. 22(1H. dd), 3. 45(1H. dd), 4. 60(2H, d), 4. 97(1H, dd), 7. 36-8. 04(8H, m), 9. 20(1H, t), 12. 06(1H, bs)

MS(M+1);386

実施例 5.0 5 - $(4-((R) - \alpha - y + y) + (A - y) + (A -$

ル) チアゾリジンー2, 4-ジオンの合成

5-(4-n)ルボキシベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.0g、(R) $-\alpha-$ メチルベンジルアミン 482mg、HOBT 610mg、WSC. HC1 766mg EDMF 10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを減圧留去し、残さを酢酸エチルに溶解し、ヘキサン中に滴下し撹拌すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると $5-(4-((R)-\alpha-)$ メチルベンジルアミノカルボニル)ベンジル)チアゾリジン-2、4-ジオンを粉末として 1.25g得た。

NMR(ppm); 1. 47(3H, d), 3. 18(1H, dd), 3. 44(1H, dd), 4. 96(1H, dd), 5. 16(1H, q), 7. 18-7. 41(7H, m), 7. 84(2H, dd), 8. 78(1H, d), 12. 06(1H, bs)

MS(M+1);355

- 5 (4 カルボキシベンジル) チアゾリジン-2, 4 ジオン 1.0g、(S) α メチルベンジルアミン 482mg、HOBT 610mg、WSC. HCl 766mg をDMF 10 mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを減圧留去し、残さを酢酸エチルに溶解し、ヘキサンに滴下すると、
- 20 粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると $5-(4-((S)-\alpha-y)$ ルベンジルアミノカルボニル)ベンジル)チアゾリジン-2、4-ジオンを粉末として 1.22g得た。

NMR(ppm); 1. 47(3H, d), 3. 20(1H, dd), 3. 43(1H, dd), 4. 96(1H, dd), 5. 16(1H, q), 7. 18-7. 41(7H, m), 7. 84(2H, dd), 8. 77(1H, d), 12. 06(1H, bs)

MS(M+1);355

実施例2~51の化合物の化学構造式を表1に示した。

表1

							-
Na R ₁	R 2	Rз	Λ	Na Ri	R ₂	R ₃	A
2	Н	Н	CONH	21 80	Н	Н	CONH
3 (0)-	Н	Н	CONH	22 10-0-	Н	Н	CONH
4 O NO 2	H	Н	CONH	23 (0)-(0)-	Н	Н	CONH
5 0 ₂ N	Н	Н	CONH	24 Ne>N-()-	Н	Н	CONII
6 0.N-(O)-	Н	H	CONH	25 00	Н	H ₃	CONH
7 0 ₂ N-O-NO ₂	Н	Н	CONH	26 00	Н	Н	CONH
8 (O)-ONe	Н	Н	CONH	27 (O)	н	Н	CONH
9 MeO	Н	Н	CONH	28 (O)	Н	Н	CONH
10 NeO-O-	Н	Н	CONH	29	н	Н	CONH
11 O Ne	Н	Н	CONH	30	Н	Н	CONH
12 Ne	Н	Н	CONH	31 O N	Н	H	CONH
13 Ne-(O)-	H	Н	CONH	32 OTT	Н	Н	CONH
14 OF	Н	Н	CONH	We0	· H	H	СОИН
15 F	Н	Н	CONH	34 ()		Н	CONH
16 F-{O}-	H	H	CONH				CONH
17 (0)-	Н	Н	CONH	35 (0)-	H	Жe	
18 Cl	Н	Н	CONH	36 (0)-	Et	H	CONH
19 CI-(O)-	Н	Н	CONII	37 (0)-		11	CONH
20 (O)—	H	Н	CONH	38	$\langle \ \rangle$	H	CONH
40 (O)-	• •						

3 0

(表1のつづき)

	D	D D	D .	A
No. 39	R_1	$\frac{R_2}{\langle \bigcirc \rangle}$	<u>R₃</u> H	CONH
40	<u></u>	Me0	Н	CONH
41	(O)-	Et	Et	CONH
4 2	(O)-	(O)	\bigcirc	CONH
43	NO ₂	Me	Н	CONH
44 0:		Me	Н	CONH
4 5	\bigcirc	-(CH ₂)) 2-	CONH
46	\bigcirc	-(CH ₂)) 4-	CONH
47	\bigcirc	Н	Н	NHCO
48 0	2N-(O)-	Н	Н	NHCO
49	NO ₂	Н	Н	NHCO
50	(O)-	Me	Н	NHCO
51	(O)-	Н	M e	NHCO

次に、本発明化合物の血糖低下作用試験及び脂質低下作用試験を示す。

血糖低下作用試験

ウリスティクス (バイエル三共) で尿糖が陽性であることを確認したKK-Ay マウスを1群6匹用い、本発明化合物および対照としてピオグリタゾン 100mg/kg を経口投与した。投与直前及び投与24時間後に尾静脈から採血を行い、遠心(3000rpm, 10min) して得られた血清中のグルコース量をグルコースBテストワコー (和光純薬) で測定し、血糖低下率を求めた。その結果を表2に示す。化合物番号はそれぞれ実施例の番号に相当する。

表 2

10		
	化合物番号	血糖低下率(%)
	13	14
	15	14
15	16	40
	18	38
	24	13
	31	13
	34	54
20	35	24
	37	29
	38	24
	45	42
	47	16
25	50	23
	51	10
	ピオグリタゾン	8
_		

上記結果から、本発明化合物が優れた血糖低下作用を示すことが明らかになった。

脂質低下作用

ウリスティクス (バイエル三共) で尿糖が陽性であることを確認したKK-Ay マウスに、本発明化合物を経口投与し、トリグリセリドGテストワコー (和光純薬)で血清トリグリセリドを測定した結果、本発明化合物は優れた血清中トリグリセリド低下作用を示した。

- 式(I)で表される本発明化合物またはその塩を上記の目的で用いるには、経口または非経口投与のための各種の医薬組成物の形態、例えば錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、丸剤、懸濁剤、注射剤、坐剤等の形態で使用することができる。 製剤化の際には、通常の製剤担体を用い常法により製造する。
- 10 経口組成物には、通常の賦形剤、滑沢剤、崩壊剤、湿潤剤等の添加剤を用いることができる。また、液剤としては、水性もしくは油性懸濁液、乳濁液、シロップ、エリキシル剤等の形態であってもよく、あるいは使用前水または他の適当な溶媒で再溶解可能な凍結乾燥物などがあげられる。これら液体製剤には、懸濁化剤、湿潤剤、香料、希釈剤あるいは乳化剤のような通常の添加剤を含有しても良15 い。

本発明化合物をヒトに投与する場合の投与量は、 $0.005mg\sim400mg$ /日、好ましくは、 $0.05mg\sim160mg$ /日である。しかしながら、治療の目的でヒトに投与されるときの用量は、病気の重症度、年齢あるいは体重等により適宜調節される。

20 なお、急性毒性試験の結果、本発明化合物は毒性について問題はなかった。 発明の効果

本発明の式(I)で表される化合物は、優れた血糖低下作用及び脂質低下作用を示す。本発明により糖尿病治療薬として優れた性質を有する新規化合物を提供することができた。

25 また式(IIb)で示される化合物は、式(Ib)で示される化合物を製造する際の中間体として重要であり、この化合物を経由することにより、(Ib)で表される本発明の化合物を容易に製造することができた。

請求の範囲

1. 式

5

(I)

「式中、R, は、シクロアルキル基、無置換もしくは 1 つ以上の置換基を有するフェニル基、ナフチル基、または少なくとも窒素、酸素、硫黄原子のうちいずれか 1 種を 1 個以上含む単環状もしくは二環状複素環を表し、 R_2 , R_3 は一方あるいは両方とも水素、低級アルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基(保護基で保護されても良い)、フェニル基、あるいは一(CH_2) n 一(n = 2 ~ 6)を表し、A はアミド結合を表す〕で表されるチアゾリジンー 2 、4 - ジオン誘導体及びその塩。

- 15 2. Aが-NHCO-である請求項1に記載のチアゾリジン-2, 4-ジオン 誘導体及びその塩。
 - 3. Aが-COHN-である請求項1に記載のチアゾリジン-2、4-ジオン 誘導体及びその塩。
- 4. 5-(4-(1-フェニル-1-シクロプロパンカルボニルアミノ) ベン20 ジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン及びその塩。
 - 5. 請求項1~4のいずれか1項に記載のチアゾリジン-2,4-ジオン誘導体、またはその塩を有効成分として含有する糖尿病治療薬。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/00639

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER					
Int	. Cl ⁶ C07D277/34, A61K31/4	25			
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIE					
	ocumentation searched (classification system followed				
Int	. Cl ⁶ C07D277/34, A61K31/4	25			
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included in th	e fields searched		
l	lata base consulted during the international search (name ONLINE	e of data base and, where practicable, search t	erms used)		
C. DOCI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
Х	JP, 1-299289, A (Pfizer In December 4, 1989 (04. 12. Claim & WO, 8908652, A & E & US, 5330998, A	89),	1-3, 5		
х	Hulin, Bernard, et al., "N diones as Potent Euglycemi Chem., Vol. 35, No. 10, (1 particularly refer to p. 1	c Agents", J. Med. 992), p. 1853-1864,	1-3, 5		
P,Y	JP, 8-333355, A (Kyorin Ph Ltd.), December 17, 1996 (17. 12.		1 - 5		
P,A	JP, 8-157462, A (Terumo Co. June 18, 1996 (18. 06. 96)	rp.), (Family: none)	1 - 5		
P,Y	WO, 96/38428, A1 (Kyorin P Ltd.), December 5, 1996 (05. 12.		1 - 5		
X Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.					
* Special	* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "Because of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention				
"L" docume cited to	E" earlier document but published on or after the international filing date "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone				
"O" docume means	means combined with one of more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the arr				
	the priority date claimed "&" document member of the same patent family				
	crual completion of the international search 19, 1997 (19. 05. 97)	Date of mailing of the international sear May 27, 1997 (27.	·		
Name and m	lame and mailing address of the ISA/ Authorized office:				
	Japanese Patent Office				
Facsimile No		Telephone No.			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/00639

		FC1/0	P97/00639
	nation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		T
legory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim N
P,A	JP, 8-143556, A (Terumo Corp.), June 4, 1996 (04. 06. 96)(Family: none)		1 5

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP97/00639

A. 発明の	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))		
Int. Cl C	0 7 D 2 7 7 / 3 4, A 6 1 K 3 1 / 4 2 5		
n 細木まご	た - ナム町		
B. 調査を行った。	けったガヨ 最小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int. Cl° C	07D277/34, A61K31/425		
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
関脚調本では「	用した電子データベース(データベースの名称	、調査に使用した用語)	
国际副直(氏)	刊した電子 グラススクランスの自然	, marchine, more many	
CAS On	line		
	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	 引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときけ その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X X	JP, 1-299289, A (ファイザー・	インコーポレーテッド)、	1-3, 5
	4. 12月. 1989 (04. 12. 89)		
	&WO, 8908652, A&EP, 389	699, A&US, 5330998, A	
x	Hulin, Bernard, et al. [Novel Thiazolidin		1 — 3, 5
	Agents J. J. Med. Chem., 第35巻, 第10-	号,(1992),	
,	p. 1853-1864 特にp. 1858参照 		
P, Y	JP. 8-333355, A(杏林製薬株式 (17. 12. 96), (ファミリーなし)	会社) 17.12月.1996	1 - 5
D A	JP, 8-157462, A(テルモ株式会 (18.06.96), (ファミリーなし)	社) 18.6月.1996	1 — 5
P, A	(10.00.30), (2)		
Ⅺ C欄の続き	らにも文献が列挙されている。 	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献の		の日の後に公表された文献	
「A」特に関連 もの	趣のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表さ て出願と矛盾するものではなく、	
_	大ではあるが、国際出願日以後に公表されたも	論の理解のために引用するもの	元分の原生人は生
0		「X」特に関連のある文献であって、当	
	・張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行は他の特別な理由を確立するために引用する	の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当	
	自由を付す)	上の文献との、当業者にとって自	
	る開示、使用、展示等に言及する文献	よって進歩性がないと考えられる	5もの
「P」国際出駅	日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完了	した日	国際調査報告の発送日	
	19.05.97	(27.05.97)
国際調査機関の	名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4 C 9 2 8 3
日本医	特許庁(ISA/JP)	岡部 義恵	;
	優番号100 千代田区霞が関三丁目4番3号	で で で で で で で で で で で で で で で で で で で	内線 3 4 5 4
木がも			ו ביטיביט ידעיון

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP97/00639

(続き).	関連すると認められる文献	
用文献の テゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
P. Y	WO, 96/38428, A1 (杏林製薬株式会社) 5. 12月. 1996 (05. 12. 96), (ファミリーなし)	1 - 5
P, A	JP,8-143556,A(テルモ株式会社)4.6月.1996 (04.06.96),(ファミリーなし)	1 — 5
- The state of the	,	
T de la companya de l		

PC OPI DATE 22/09/97 AOJP DATE 20/11/97 APPLN. ID 22313/97 PCT NUMBER PCT/JP97/00639

(51) 图解特件分類6

. .

弁理士 改計 46、外(ASAMURA, Kiyoshici al.) 〒100 東京都千代田区大手町2丁目2番1号 栃大年町ビル331 Tokyo, (JP) 平良返三(TAJRA, Selzo)JP/IP/ 〒261 千候県千族市英原医幸町2-19-10 Chiba, (JP) 杉本 篇(SUGIMOTO, Atsushil)JP/IP/ 〒299-12 千葉県山武郡大綱白里町上谷斯田408-32 Chiba (JP) (TORII PHARMACEUTICAL CO., LTD.)(JPJIP) 〒103 東京朝中央区日本協本町三丁月4巻1号 Takya, (JP) (74) (1) 区型人 (75) 鬼町者/出席人 (米国についてのみ) (72) 兒明者: および **热田菜品株式会社** (21) 田茂人(米国や茶へナイトの岩浜国にらいた) 特點甲8/31532 (22) 過程川路用 (21) 国界川城番号 (30) 仮先根データ C07D 277/34, A61K 31/425 99643 A & A (08.03.96) 1997年3月3日(03.03.97) PC1/1P97/00639 <u>~</u> 539 (81) (BEES AL, AM, AT, AU, AZ, UA, BB, DG, DR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GG, GI, HU, LL, IS, JP, PS) KE, KG, KG, KZ, LC, LK, LL, LS, LT, LU, LY MD, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ARIPOHIF (GI, KE, I.S. JP, MW, SD, SZ, UG), —— 9 -7 THIF (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), REHHHF (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GU, GR, IE, IT, LU, MC, NL, FT, SE), OAPHHIF (BF, BJ, CF, CG, C1, CM, GA, GN, ML, MIR, NE, SN, TD, TG). ¥ (11) 强限公尾母母 日初沙畑県 (14) 放件公田等別 **化导送存货** 997年9月12日(12.09.97 WO97/32863

(S4)Title: THIAZOLIDINE-2,4-DIONE DERIVATIVES

(54)党型の名称 ・ キャンリクン・2.4-ジギン税資料

(57) Abstract

Novel this sold line 2.4-dione derivatives represented by general formula (1); salts of the derivatives; and diabetes teinedies containing the same, wherein R₁ it explaitly, turbifued or unsubtiliated phenyl, naphityly, or a betergeneous mono- or bicyclic group containing one or more atoms stetered from among filtegon, oxygen and sulfur R₁, and R₁, are seen independently bydrogen, lower takyl, cycloalkyl, alkory, halogeno, hydroxy, (optionally protected) and no, phenyl or -(CH₁)_n- (wherein n is 2 to 6); and A is an amide linkage.

OPI DATE 22/09/97 AOJP DATE 20/11/97 APPLN. ID 22315/97 PCT NUMBER PCT/JP97/00667

(SI) International Patent Chasification 6: A01N 25/30, 57/20 <u>~</u> (11) International Publication Number: (43) International Publication Date: 12 September 1997 (12.09.97) WO 97/32476 ... (PCI)

(21) International Application Number: PCT/JP97/00667 (74) Agents: FURUYA. Kaoru et al.; Nihonbashi Tht Building. I-8-11, Nihonbashi-Horidomecho, Chuo-ku, Tokyo 103 (JP).

(22) International Filling Date: 5 March 1997 (05.03.97)

(30) Priority Data: 8/49319 6 March 1996 (06.03.96)

(81) Drafgmeted States: A.U., B.K., C.N., N.Z., U.S., European parent (A.T., B.E., C.H., D.E., D.K., E.S., Fl., FR., G.B., GR., IE, IT, I.U., M.C., N.L., P.T., S.E.).

¥

Published With international search report

(23) Inventors; and 725 Inventors/Applicants (for US only): OKANO, Tenuya (JP/JP): 725 Inventors/Applicants (for US only): OKANO, Tenuya (JP/JP): Kao Copporation, Research Laboratories, 1234, Minato, Wakayama-shi, Wakayama-shi, Wakayama-shi, Wakayama-shi, Wakayama-shi, Wakayama-sho (JP/JP): Kao Copporation, Research Laboratories, Tadayuti (JP/JP): Kao Copporation, Research Laboratories, (71) Applicants (for all designated States except US): KAO CORPORATION (IPVP): 14-10, Kihombashi-Kayabacho 1-chome, Chuo-ku, Tokyo 103 (IP), MONSANTO COMPANY (IPVIP): 800 N. Lindbergh Boulevard, St. Louis, MD 63167 (IP). 1334, Minato, Wakayama-ihl, Wakayama 640 (JP), HIOKI, Yukhi JiPiliji; Kao Cosporialion, Rezearch Laboratories, Yukhi JiPiliji; Kao Cosporialion, Rezearch Laboratories, Minato, Wakayama-ihl, Wakayama-ihi, Wakayama

(\$4) Title: AQUEOUS LIQUID AGRICULTURAL COMPOSITION

640 (JP).

(S7) Abstract

An aqueous liquid agricultural composition which is exectlent in liquid stability even when it constitution agricultural chemical at a high concentration compiles (a) a waterby formula (III). and (c) at least one member selected from the group consisting of salts of compounds represented by formula (ii) with acids and compounds represented consisting of compounds represented by formula (1) and derivatives thereof, soluble agricultural chemical, (b) at least one member selected from the group

(CH2)1-(CH-CHO)4-R2 (CH₂),-(CH-CHO),-R (CII₂)_k-(CH-CHO)_e-R¹ (1)

(111)